#### @公表特許公報(A)

平4-503950

母公表 平成4年(1992)7月16日

®Int. Cl. •

識別配号

庁内整理番号

答 查 請 求 未請求 予備審本語文 右

部門(区分) 3 (2)

C 07 H 7/027 A 81 K 31/70 B 01 D 15/04 7822-4C ADS 8317-4C 8014-4D \*\* 子備審査請求 有

(全 10 頁)

❷発明の名称

平滑筋細胞増殖のインヒピターとしてのヘパリン断片

②特 顧 平2-501865

❸②出 顧 平1(1989)12月14日

❷翻訳文提出日 平3(1991)6月14日

**❸国際出類 PCT/US89/05559** 

**匈国際公開番号 WO90/06755** 

甸国際公開日 平2(1990)6月28日

優先権主張

❷1988年12月15日發米国(US)❸285,546

**7**分発 明 者 プランドリー, プライアン ケ

アメリカ合衆国 カリフオルニア 94501 アラミダ,オーテイス

ドライブ 3215

の出 顋 人 グリコメド インコーポレイテッド

アメリカ合衆国 カリフオルニア 94501 アラミダ, アトランテ

イツク アペニユー 860

砂代 理 人 弁理士 山本 秀策

砂指 定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BR, CH(広域特許), DE(広域特許), DK, ES(広域特許), FR(広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), NO, SE(広域特許)

最終質に続く

#### 技术の範囲

1. 平滑筋細胞の増殖を防止または抑制するのに有用なグリコサミノグリコシド(GAG)を関製する方法であって、哺乳類のヘパリングへパラン硫酸の亜硝酸による完全股重合により得られる混合物を、分子サイズに従って断片に分離する工程、および

四語単位である断片が主として含有される、混合物のサイズ圏分を回収すること、

- ・を包含する方法。
- 2. 頭求項1に記載の方法であって、パイオゲルP2を含むカラムを用い、そして15% V/Vの酢酸で溶出することによるゲル濾過により、前記断片が分離される、方法。
  - 3. 請求項1に記載の方法により震製されるGAG組成物。
- 4. 請求項3に記載のオリゴ糖と特異的に免疫反応性を有 し、哺乳動物を前記組成物により免疫することを包含するプロセスにより調製される、抗体。
- 5. 亜硝酸分解により完全に脱重合させたヘパリンから単度され得る化合物であって、平滑筋細胞の増殖を防止または抑制し得る、六糖、五糖、四糖、三糖または三糖、またはそれらの塩である、化合物。
- 6. 請求項5 に記載の化合物であって、次式 (1) を有する化合物、または還元または非選元末端の類が除去されている式 (1) の化合物:

- 7. nが1である請求項6に記載の化合物。
- 8. 隋求項 5 に記載の化合物であって、次式 (2) を有す る化合物、または運元または非遅元末端の差が除去されてい る式 (2) の化合物:

ここでnは0-2、 RはHまたはカオチン、 XはHまたは  $SO_3R$ 、 そして、 A c は T シル (2-5 C) であり、 そして \* はそれがついている C (5 位の炭素) が R または S 配置であり得ることを示す。

- 9. nが1である請求項8に記載の化合物。
- 10. 平滑紡細胞の望まない増殖により特徴づけられる状態を処置するのに有用な薬剤組成物であって、請求項3または5から9の効果的な量の化合物を、少なくとも1種の悪学的に受容され得る放形剤と混合して含有する、組成物。
- 11. 哺乳動物被検体において抗増殖性GAGが不足していることあるいは過剰であることを診断する方法であって、 該被検体由来の生物学的試料の、請求項3または5から9の課題された化合物との免疫反応において、競合するGAGのレベルを評価すること、を包含する方法。
- 12. 請求項3または5から9に記載の化合物と特異的に免疫反応性を有し、哺乳動物を前配化合物により免疫することを包含するプロセスにより顕観される、抗体。
- 13. 生物学的試料の抗増殖性ファクターのレベルを定量する方法であって、該試料を請求項4または12の抗体で処理すること、および該試料が結合した抗体の量を検出すること、を包含する方法。
- 14. 透析膜により保持される無機イオンから有機イオンを 分離する方法であって、

波無機イオンが吸着しない条件下において、有機イオンを イオン交換樹脂に吸着させる工程:

有機溶媒、または透析膜により保持されないイオンを含む 塩を用いて、旋樹脂から有機イオンを溶出させ、溶出電分を 得る工程: および

#### . 剪粉書

#### <u>平滑筋細胞増殖のインヒビターとしての</u> <u>ニバリン</u>断片

#### 6: 4) SE

#### 技術分野

本発明は、治療上および診断上有用な組成物としての整調 製物に関する。 特に本発明は、過剰な平滑筋細胞の増殖を特 徴とする病気および症状を治療するための、四種単位に相当 する分子量を有するヘパリン誘導体に関する。

#### 背景技術

血管整における平滑紡績路の増殖は、血管の損傷に応答して、および特定の病気の状態に関連して起こる(Austin. G. P. ら、J. Am. Coll Cardiol (1985) 6:369-375)。この細胞の増殖は、不利な影響を与え得る。これは、例えばアテローム硬化、腎性高血圧症、解管炎、および術後の血管性の管質膜軟化症(vascular retinceis)のような病的な損傷を、細胞自身と共に形成する過剰の蛋白質あるいは他のマトリックス分子が生産されるためである。これらの結果は、血餅を特徴とする損傷に対する急性の応答とは異なっている。

グリコサミノグリカン (GAG) はヘキソサミンとアルド ウロン酸が交互に速なった共電合体で、硫酸化した形で存在 し、プロテオグリカンとして合成される。これらはAコ多糖 と総称される。以下の文章で取り上げられる組成物について、 ヘパリンおよびヘパラン硫酸は、ヘキソサミン/アルドウロ

- 該有機イオンを含む溶出圓分を透析にかける工程; を包含する方法。
- 15. 請求項14に記載の方法であって、前記有機イオンが破験塩であり、そして前記有機イオンが破験化された糖である、方法。

ン酸の繰り返し単位を特徴として分類されるGAG系列の― 員として意味され得る。例えば、コンドロイチン蔵酸では、 アルドウロン酸は主として、Dーグルクロン酸で、 ヘキソサ ミンは、アセチル化した2-アミノー2-デオキシーD-ガ ラクトース (Nーアセチルガラクトサミン、 G a l N A c ) である。 デルマタン硫酸(コンドロイチン硫酸8)では、ァ ルドウロン酸は主に、Lーイズロン酸で、 ヘキソサミンは、 Ga1NAcである。ケラテン破骸では、アルドクロン酸は Dーガラクトースに置き換えられ、ヘキソサミンは、おもに アセテル化した2-アミノー2-デオキシ-D-グルコース (N-アセチルグルコサミン、GlcNAc)である。本明 細書中での重要な組成物であるヘパラン硫酸とヘパリンでは、 ヘキソサミンは主に、アセチル化したおよび硫酸化したグル コサミン(GlcNH2)であり、アルドウロン酸は、ヘパリ ンでは主にLーイズロン酸であり、ヘパラン硫酸では主にD ーグルクロン酸である。 ヘパラン硫酸は、通常、ヘパリンよ りもグルクロン酸を高い割合で含んでいると考えられている。

超轍から分離したヘパラン硫酸あるいはヘパリンの調製物の不均一性の問題により、はっきりした区別が困難になっている。以下に説明するように、これらのオリゴ糖類は、生合成の経路に関係しているためである。従来のヘパリン(抗凝固剤として用いられている)は、5~25kdの分子量を有し、そして従来法により、様々な長の銀の混合物として抽出される。これらの方法は、ウシおよびブタの肺、膈、あるい

は肝臓のような適当な組織の自己分解および抽出、ならびに 多糖類以外の構成成分の除去を含む。

抽出物中の類の分子重は、組織中で合成されるヘパリンプ ロテオグリカンの多種値として存在することが知られている 80-100kdより有意に少ない。GAG部分は、XyI - Gal-Gal-D-GlcA-配列の四種の結合領域と ペプテドマトリックスのセリン段器が結合し、次にキシロー ス鉄基にGICNACとDーグルクロン酸とを交互に付加し "て伸長させることにより合成される。この多額の倒鏈は、以 下のことを連続的に行う一連の酵素によって修飾される。す なわち、N-アセチルグルコサミンの脱アセチル、アセチル 革の硫酸基による量を換え、 Dーグルクロン酸酸基の C 5 の 水酸基のエピマー化(これをLーイズロン酸にして、 GAG 鎮をヘパラン型からヘパリン型へ変える)、 その結果生じた L-イズロン酸のO-2の硫酸化、および次にグルコサミン **競基の0~6の硫酸化である。 更にヘパランあるいはヘパリ** ンのどちらかの段階で、グルコサミン騒蓋の0-3が硫酸化 される領もある。この追加の破酸化が、抗血性(抗凝血)活 性の活性部位と関連している。他の化学的に可能な破験化部 位は、レーイズロン酸あるいはローグルクロン酸のO-38 よびDーグルクロン酸のO-2であるが、これらはめったに

明らかに化学的に類似性があるため、分離された「ヘパリン」は、そうでなければヘパラン硫酸として分類される物を、

GlcA - GlcNAc - GlcA - ManH(2,5);

かなりの量で含有し得る。

ヘパリングへパラン硫酸値の脱度合およびその産物の大きさ別の分離に関しては、広範囲な技術がある。特に関連しているのは、2,5ーアンヒドロマンノースの運元末端が、選売され、対応する2,5ーアンヒドロマンニトールになった後に構造決定された結果を開示しているGuo、Y.6、Anal Blochem (1988) 168:54-62の報告である。

次の四額は、とくにGuoによって挙げられた。これらの代表的な簡を次の略字を用いて表す: Dーグルクロン酸=GlcA;Lーイズロン酸=IdoA;Dーグルコサミン=GlcNAc;Dーグルコサミン=GlcNAc;Dーグルコサミン=GlcNS;2、5ーアンヒドロマンノース=Mank(2、5)。O結合磁酸接近の位置は、「S」および、硫酸化の位置参号で示されており、そこでSOaR残基が酸素と結合している。下記の指示において、a および β の アノマー結合は、従来へパリンにおいて利っているものであり、上記に示されているDあるいは L 配置に関連している。 硫酸基の位置は、それを付加した箱の略字の下に示している。 (以下介白)

```
IdoA - GlcNAc - GlcA - ManH(2,5);
IdoA - GlcNAc - GlcA - ManH(2,5);
 25
IdoA - GlcNAc - GlcA - ManH(2,5);
          68
GlcA - GlcNAc
                 GicA - ManH(2.5);
          65
IdoA - GlcNAc - GlcA - ManH(2,5);
          65
                          35
IdoA - GlcNAc
                 GlcA - ManH(2,5);
          65
                          65
IdoA - RC - IdoA - ManH(2.5);
25
       65
              25
IdoA - GlcNAc - GlcA - ManH(2,5);
                          35,65
          6S
IdoA - RC - IdoA - ManH(2,5)
```

(R C は、Man H (2, 5) に相似性の現化した形 (rins contracted form) を表している; この形は、生じた中間体のヘミアセタールが退元されたときに形成されると考えられている。)

25

65

65

平滑筋増殖にヘパリンあるいはヘパラン硫酸あるいは、モ

れらの分解産物が関連していることが、ときどき認識されて いる。ヘパリンおよびヘパラン就酸は、本明細書で前述した ような損傷に関連する血管の増殖を、遅らせ得るかあるいは 抑え得る (Clowes, A. W. ら、<u>Nature</u> (19 77) 265: 825-826)。 平滑筋増強におけるヘパ ラン敬敢およびヘパリンの影響もまたMarcum, J. A. S. Biology of Proteoglycan A cademic Press, 1987, pp801-84 3に述べられている。血管平滑筋細胞の成長のヘパリンによ る阻害もちらに、Castellot, J. J. Jr. ら、 Biol Chem (1982) 257: 11256-11260に述べられた。 胎児の組織の血管平滑筋細胞の紋 長に対するヘパリンの影響は、Benitz。 W、B。ら、 Cell Physiol (1988) 127: 1-7 に述べられた。血管の周囲細胞および平滑筋細胞の両方の増 殖のインヒピターとしてのヘパリンの効果は、Or11dg A. b. Microvascular Researc <u>h(1986)31</u>:41-53に示された。彼らは、コン ドロイチン硫酸およびデルマタン硫酸には、この効果がない ことも更に示した。 ヘパリンおよびヘパラン配散の平滑筋細 腹の増殖に及ばす影響の絵説は、Benitz W. E. の "The Pulmonary Circulation: Normel and Abnormal" (Fishma n, A. P. 編集ペンシルパニア大学出版、1988)に

述べられている。

このようなグルコサミノグリカンが、どの様な機構によって機能し、あるいは上皮組織成長因子および機構芽細胞成長因子のような他の成長因子と、どの程度相互作用するのかについては明かではない。少なくとも5つの語を育するオリゴ語の8-0の破骸が、このプロセスにおいて重要なのではないかといわれている(Castellotら、J Cell Biol (1986) 102:1979-1984)。

現在、平滑筋細胞に関する抗増殖活性の上昇は、ヘパリン あるいはヘパラン破離GAGsのより小さいオリゴ糖部分と 関連しているということが判ってきた。

#### 発明の開示

本発明は、平滑筋細胞に関して、より優れた特異的な抗増 殖活性を育する低分子量のグリコサミノグリカン(GAG) を提供する。低分子量のGAGに存在するこの活性により、 育効な選挙上の組成物としての契機が提供される。この組成 物は、天然物からの該組成物の分離により問製され得、ある いはひとたびGAGの正確な構造が割れば、合成され得る。

従って、ある面で本発明は、抗増殖活性を有するヘパリン /ヘパラン硫酸のGAGサプユニットを調製するプロセスに 向けられる。そのプロセスは、ヘパリン/ヘパラン硫酸の脱 重合化が実質的に完了した物から構成される混合物の構成成 分を、大きさ期に分離し、そして四糖の特徴的な分子量に相 当する部分を回収することを包含する。本発明はまた、この

特徴的な D ー グルクロン酸(G 1 c A) 製業およびへパリンに特徴的なイズロン酸(I d o A)を含有し得る。前出の背景技術のところで述べた通り、 D ー グルクロン酸から L ー イズロン酸 への変換は、 ヘパラン型中間体の 5 位の炭素のエピマー化の結果である。 図 1 は、工程の流れを示しており、 図 1 を参照すれば、この関係が明らかになる。 全ての変換がなされていない範囲では、 ヘパラン硫酸の特性は、 その調整物のポリマー順の正確な性質は、一般的に決定されていないため、 そして、調製物によってそれぞれ異なっているため、用語「ヘパリン/ヘパラン硫酸」は、 偶然にできてくる混合物の範囲を満たすものとする。

「ヘパリン/へパラン硫酸」関盟物は、もし所望であれば、
とトの組織も含めて、様々な哺乳動物の組織から得られる。
一般的に、ブタあるいはウシ由来の物が用いられ、血管の組織が好ましい。ヘパリン/へパラン硫酸の混として好ましい
出発材料は、ブタの腸の粘膜であり、この組織から調製され、
「ヘパリン」と表示されている調製物が市販されている。一般的に、ヘパリン/へパラン硫酸の出発材料は、選択した組織を、自己分解およびアルカリ抽出させた後に蛋白質を凝固させ、次に酸性化により上清からヘパリンー蛋白質複合体を
は殺させて調製する。この複合体は、エタノールあるいはアセトンあるいはそれらの混合物のような非水系低性溶媒で、
再度沈澱して回収する。そして、脂質は、エタノールのような有機溶媒による抽出で除去し、蛋白質はトリプシンのよう

ようにして得られたGAG組成物に向けられる。

他の面では、本発明は、本発明のGAG組成物に対して免疫特異性のあるモノクローナル抗体を含む抗体、およびこれらの抗体との反応により、活性GAGのレベルを測定する方法に向けられる。他の面では、本発明は、平滑筋細胞の増殖を腐棄するのに有用な、GAG顕製物あるいはその抗体の治療用の組成物に向けられる。

更に別の面で、本発明は、通折不可能な無機塩の混入物から、低分子量の有機塩を分離する方法に関する。 この方法は、無機塩を除くために有機塩をイオン交換カラムに吸着させ、透析可能な塩で溶出することを包含する。

#### 図面の簡単な説明

図1は、ヘパラン硫酸およびヘパリンの生合成の工程、ならびにそれらの相互関係を示す。

図2は、脱重合したヘパリン顕数物を、パイオゲルP2ゲ ・ル連過カラムで分析を行ったときの典型的な溶出パターンを 示す。

図3は、本発明の組成物のインピトロアッセイにおける抗 増殖活性を示す。

#### 本発明の実施様態

「ヘパリン/ヘパラン硫酸」とは、ヘパリンを抗血液凝固 剤として調製していた従来の方法で組織から得るか、あるい はそうでなければ、組織から得られるものに相当するように 合成した調製物を意味する。この調製物は、ヘパラン硫酸に

な蛋白質分解酵素による処理で除去する。 ヘパリン出発材料の類型の適当な手順は、例えば、Charles, A. P. 6、 Blochem J (1938)30:1927-1933に載っている。そして、この基本的な手順の改良法も既に知られており、例えば、Coyne, E. の、Chemistry and Blology of Heparin (Elsevier Publishers, North Holland, New York, Lunblad, R. L. 6、類集 (1981))に開示されている。

好ましくは、出発材料として用いられるへパリン/へパラン硫酸調製物は、まず、エタノールやアセトンのようなヘパリンが溶解しない溶媒での抽出によって精製する。 次に精製した出発材料を、脱雪合する。

設置合には、例えば、亜硝酸、ヘパリナーゼ、あるいは過ョウ素酸塩、好ましくは、亜硝酸のような様々な試識を用い得る。本発明の分解酸物は、酸性条件下で、亜硝酸分解を完了したときに得られるものに相当する。代表的な手順では、亜硝酸は、冷酸性溶液中の亜硝酸ナトリウム溶液により、濃度0.01-0.1Mで、その場で調製される。そしてその試薬を、濃度10-100mg/ml、pH1-2、好ましくは1.5のヘパリンの処理に用いる。反応は金温で行い、反応が完了した時点で、必要に応じて、適当な試薬を加えることによって中和し得る。部分分解を行っただけの時とは明らかに異なった、独特の構成による構成成分の混合物が完全

分解によってできる。

したがって、分解混合物の様々な大きさになった断片の組成物は、分解の性質および程度によることは明かである。分解方法によって、 結果として生ずる分裂の型が、分裂するところの結合場所で異なり得る。 そして何えばレーイズロン酸とグルクロン酸との間の結合、あるいは様々な破酸化レベルの糖の間の結合の分裂の位置も異なる。 したがって、 主に回収された四糖混合物は、分裂がヘパリナーゼによるときと強弱酸によるときとでは、異なる組成物になり、 そして部分配量合化と完全股重合化では異なる組成物になる。

「完全股重合」とは、設置合の程度を意味しており、本願の実施例1 に記載の手順によって実施される股重合工程から生じる股重合の程度のことである。一方、ヘパリン/ヘパラン硫酸の原材料も使用され得、他の股重合反応物も使用され得る。但し、この股重合が、この手順を使用して分解が行われる既に得られる成分を生産し、抗増殖活性が高められた組成物が得られる場合に限られる。

従って、他の設定合方法は、これらの活性成分を生産する 限りにおいて、使用され得る。

設賃合により、サイズに基づいて分離され得る断片の混合物が生産される。ゲル浸透、電気泳動、および薄層クロマトグラフィー、密度勾配達心分離法を含む、サイズ分離の様々な技術が可能であって、特に、好ましいのは、約100から1800グルトンの範囲の個分を使用した、セファデックスまたはば

使用され得る。

)

このことは、まず、DBABのようなアニオン交換樹脂に反応 連合物を吸着させることによって成し返げられる。次いで、 塩化ナトリウムのような通折膜を通過し得る低分子量の塩類 を用いて洗浄および溶離する。溶離された固分は、改良され た膜で透析され得る。従って、薬学上受け入れられる組成物 は、塩類般法に有効な手段を用いるとさらに容易に関数される。

主として四緒単位を含有する固分は、平滑筋細胞の増殖風客に高活性を示す。この特性の証明は、Castellot, J.J. Jr. ら、<u>J Coll Biol</u> (1986) <u>102</u>:1979-1984に記載されているような標準的なアッセイを使用して得られ得る。Benitz, F.E. ら、<u>J Coll Physiol</u> (1986) <u>127</u>:J-7 (前紀) のような他のアッセイ方法もまた使用され得る。

このようにして得られ得る本発明の化合物は、次式で表される:

リアクリルア U Y ゲルシステムによるゲル途辺クロマトグラフィーである。 特に好ましいゲル浸透樹脂は、バイオゲルP2であり、この方法を使用して分離を行って、二糖を含有する断片が、高分子量の四糖、五糖、六糖および多糖を含む断片から効果的に分離される。

サイズ分離は、反応混合物を脱塩化前または脱塩化後のいずれかにおいて行われ得る。 これまで、サイズ固分前に無線イオンの除去を行うことは不可能であった。 なぜなら、これまで得られた通新度は、脱量合反応において得られた低分子量の二結および四額を保育するこができなかったためである。従って、例えば、酢酸のような揮発性溶剤を用いて吸着材料を治難することによって、サイズ分離手頭それ自身において、塩が除去された。

現在では、無機イオンが、サイズ分離的の透析によって除去され得る、あるいは、塩が、サイズ分離における溶離性体として使用され得ることが分かった。一部には、この可能性は、塩素イオンのサイズ範囲であるイオンから、四種をは二種を分離させ得る透析膜が、最近得られたことに起因する。これらの膜は直接使用され得ない。なぜなら、選入イオンは破酸イオンであり、これらの膜も破散塩を保存しているため、すなわち、これらの膜は、破酸イオンを四種から分離させることができないためである。従って、破酸イオンが反応混合物から除去され得、例えば、塩素イオンに置換され得る場合には、透析は、これらの小さい有機イオンを除去するために

ここで、nは0~2、RはBまたはカチオン、IはBまたは50;R、Acはアシル(2-5C)、好ましくはアセチル(Ac<sup>4</sup>)、およびは、関与するC(炭素5)がBまたは5型のいずれかであり得ることを示す。いずれかの末端額が欠失している、奇数の複数器を有する鏡標達もまた含まれる。

式(2)の化合物において、週元末端における額は、脱アミノ化されて、示されるように、2.5-アンヒドロマンノースを形成する。この化合物をさらに遺元すると、CHOは、-CH2OHとなるが、この退元は、配置合反応自身においては起こらない。非週元末機糖が4.5-不飽和型である形態、すなわち、

もまた含まれる。 しかし、これは亜硝酸による分解から生じ

#### 特表平4-503950(6)

るものではない。 亜硝酸による消化は、3-硫酸化グルコサミンの開裂に特異的である。 従って、 二糖よりも長い顔の完全な慣化病物は、非硫酸化グルコサミンを含有しなければならない。

特に好ましい実施想様において、nは1である。Rによって 示されるカテオンは、ナトリウム、カリウム、カルシウムま たはアンモニウムイオンのような無機カテオン、あるいは四 級アミンから得られるような有機カテオンであり得、これら の塩類は、簡単な中和によって形成される。

Rが上記のようである、本発明の代表的な化合物を以下に示す。これらの代表例において、以下の略語が使用される。Dーグルクロン酸=GlcA; L-イズロン酸=IdoA; D-グルコサミン=GlcNAc; B-グルコサミン=GlcNAc; B-グルコサミン=GlcNAc; B-グルコサミン=B-破骸=GlcNS; 2.5-アンヒドロマンノース=Nam(2.5); 2.5-アンヒドロマントール=Nam(2.5)。Sおよび破骸化されている位置の番号で示される。その番号の位置の所でSO=RがOに結合している。以下の表示の中には、上記式1に示されるようにであり、 a およびβアノマー結合およびDまたはL型もある。破敗塩の位置は、硫酸塩が付いている糖の略語の下に示されている。

(以下余百)

GlcA	-	GlcNAc	: <del>-</del>	GlcA	٠ -	Glens;
GlcA	_	GlcNAc	_	GlcA		Glens;
GlcA	-	Glenae 6S	-	GlcA	-	Glens; 6s
GlcA	-	Glenac 6s	-	GlcA	-	Glens;
GlcA	-	GlcNAc 35,65	-	GlcA	. <b>-</b>	Glens; 6s
GlcA	-	Glenac 6S	-	IdoA	-	Glens; 6s
GlcA	-	Glenac 6s	-	IdoA 2S	~	Glens; 6s
GlcA	-	Glenae 6s	-	IdoA 2S	_	Glens; 35,65
GlcA	-	GlcHAc	-	IdoA 25	-	Glens; 6s
IdoA	_	GlcNac	-	GlcA	_	Glens;

IdoA	-	GlcNac 65	. <b>-</b>	GlcA	-	Glens; 6s
IdoA 25	-	Glenac 6S	-	GlcA	-	GlcNS; 65
IdoA 25	. <del>-</del>	GlcNac 6S	-	GlcA	-	GlcNS; 35,65
IdoA 2S	-	GlcNac	-	GlcA	-	GlcNS; 35,65
IdoA 2s	-	GlcNac 65	-	GlcA	-	GlcMS;
IdoA 2S	-	GlcNac 6S	<b>-</b>	IdoA 2S	<del>-</del>	GlcNS; 3S,6S
IdoA	-	Glcnac	-	IdoA	-	GlcNS;
Ido <u>ķ</u> 25	-	Glenae .	. <b>-</b>	IdoA	-	GlcNS;
IdoA 2S	-	GlcNAc 65	-	IdoA 25	-	Glcns; 65
IdoA 25	-	GlcNAc	-	IdoA 25	-	Glens;
IdoA 2S	-	GlcNAC 65	-	IdoA 25	-	GlcNS;

Aobi	-	GlcNac	_	IdoA	-	GICNS;
25				25		68
IdoA	_	GlcNAc	_	IdoA	_	GlcNS;
		65				35,69
IdoA	-	Glenac	_	IdoA	-	Glens;
		35,65		25		68
IdoA	-	GlcNAc	-	IdoA	_	Man(2,5);
25		65		25		65
IdoA	-	GlcNAc	-	'IdoA	_	Man(2,5);
				25		6 <b>S</b>
IdoA	_	GlcNAc	-	IdoA	-	Man(2,5);
25		65				
AobI	_	GlcNAc	_	GleA	-	Man(2,5);
25		65				6 <b>S</b>
IdoA	_	GlcNAc	_	IdoA	-	Man(2,5).
		35,65		25		65
•						

これらの代表的な化合物の様々な他のレベルの硫酸化もまた含まれる。 さらに、二糖、三糖、五糖および六糖の、これらの構造の変形されたものも本発明に含まれる。

#### 抗体の函数

主として四語単位断片を含む分離組成物は、組成物の成分と免疫反応する抗体の生産を刺激するのに使用され得る。 クサギ、ラット、マウスおよびヒッツ等の様々な哺乳頭中の四種組成物を主として使用する標準免疫方法によると、超成物成分と免疫反応する血液が得られる。 組成的は、免疫原性を高めるために、適当な血液アルブミンまたはキーホールリンペットへモンアニンのような適切な、抗原的に中性のキャリヤーとうまく結合される。 さらに、免疫化された哺乳類の抗体分泌細胞は、モノクローナル抗体のパネルは、組成物と反応するものについてスクリーニングされる。 ヘパリン多種に対するモノクローナル抗体の調製方法は、本願で参考のために取り入れたPojicr、G. ら、J. Biol. Chem. (1988) 283:5197-5201によって説明される。

得られたポリクローナルまたはモノクローナル抗体軽数物は、下記のように、生物サンブルにおける活性な抗増殖成分のレベルのアッセイおよび平滑筋細胞の増殖の過度の退化を防止するための受動療法において有用である。

#### 有用性の説明

主として四緒断片を含有する、本発明のオリゴ糖組成物は、 過度のおよび破壊的な平滑紡細胞増殖によって特徴づけられ る疾病治療のための投与に有用である。これらの疾病は、しばしば、手術患者の場合のように、被検体が外傷にさらされ

である。

投与の他の形態は、あまり好ましくないが、より好都合である場合もある。静脈注射よりも少ない投与量の皮下注射、または静脈注射よりもわずかに多い投与量の経口投与、あるいは局部的創傷のための膜内外または経皮またはその他の局所投与もまた有効であり得る。血管移植片材料中に含まれる、支持マトリックス(supporting matrix)のような連続放出装置による局部投与は、外傷部への接近が可能である場合には、特に有用である。

上記の投与形態に適切な処方は、当該技術分野に知られており、適切な処方の要約は、Reminston's Pharmaceutical Sciences, Mack Publishing Company, Baston, PA. 最新版において見いだされる。

本発明の組成物はまた、放射振識、蛍光振識、発色団または酵素のような代表的な方法を使用して振識され得、生物サンブルにおける抗増殖成分の量を競合アッセイするのに使用され得る。生物サンブルにおける分析物を競合アッセイするのに適切な方法は、当該技術分野において既知であり、一般に、振識された競合物との混合物中で、代表的には、イムノグロブリンまたはその断片のような分析物と反応でするむ。本発明によって調製された抗体は、この目的に有用である。分析物および競合物の抗体との結合は、結合体を除去し、複合体または上産み液の保護をアッセイすることによって測

る既に発生する。創係または手術によって生じる外傷は、血管損傷および二次的な平滑筋細胞増殖を引き起こし、この二次的な増殖は、血管性の硬膜軟化症を引き起こす。この望ましくない結果は、血管移植片、心臓移植、パルーンまたはレーザー血管形成、動駅外傷、筋肉動脈の手術後の回復、動駅カテーテルの長期に渡る体内膨強、侵入動駅分析手法、腎臓、肺または肝臓移植、冠状動脈パイパス手術、切よび頭蓋内の動脈パイパス手術後に発生し得る。

外傷の結果発生する二次的な平衡紡細胞増殖に加えて、特定の疾病が望ましくない血管増殖と関連している。但し、これらの場合にも、いくつかの未知の内傷が二次的な結果を引き起こしていると思われる。これらの疾病状態は、グッドパスチャーシンドローム(Goodpasture syndrose)、急性永球体質炎、新生児静動脈性高血圧、喘息、充血性心臓疾虫、成人肺動脈性高血圧、および腎臓血管性高血圧を含む。

これらの疾病治療には、適当量の本発明の組成物の投与が有用である。投与は、多種組成物に適切な、通常の極路によるものであり、通常注射などによる組織投与を含む。特に好ましいのは静脈注射である。長時間に渡って連続的注射が容易に行われ得るためである。通常の投与範囲は、5日から15日、好ましくは7日から10日に渡って連続して、0.1から10 ng/tg/hrの範囲内である。特に好ましい投与量は、約0.5 ng/kg/hrあるいは体盤70 kgの成人では、15 ng/hrまたは840 ng/day

定され得る。分離は、特異的結合パートナーを予め固体支持、 体に結合させることによってさらに容易に行うことができる。 このような方法は、当該技術分野において展知であり、この ような競合アッセイのために得られる方法は、非常にたくさ んあり、また展知であるため、本願ではその詳細を省く。

本発明の抗体は、サンプル中の標識組成物と分析物の抗増 殖因子の間の競合を伴う上配のタイプの免疫アッセイ、なら びに因子の直接免疫アッセイにおいて有用である。 直接アッ セイを伴うその他の方法もまた、様々であってよく知られて いる。代表的には、抗体に結合する分析物は、機識を有する 付加的な反応パートナーによる方法または他の検出方法によ って検出される。 従って、例えば、通常のサンドイッチアッ セイにおいて、本発明の抗体の分析物に対する結合は、これ らの同一抗体の標識調製物との反応、または異なる種の調製 物との環境抗体免疫反応によって検出され得る。

本発明の抗体はまた、 農剤組成物を形成することが可能で、 この結果が所望される被役体において、 平滑筋細胞の増殖を 刺激するのに使用され得る。

以下の実施例は、本発明を例示することを目的としており、 本発明を限定するものではない。

#### 安施例 I

#### 主として四額である組成物の質製

市販のブタの腸粘膜へパリンを、約270 mg/mlになるように 1 M MaCl中で溶解し、3倍容量の958エタノールを加えること によって沈瀬させた。 沈森したヘパリンを、 1.000 gで 渡心分離にかけ、 さらにもう 2回分の沈澱物についても説明されるように、ペレットを回収し、再落解および再沈澱させた。 最終的に得られたヘパリンペレットを凍結乾燥させた。

亜硝酸反応物を調製するために、亜硝酸ナトリウムを、水冷した0.24 Mクエン酸中で溶解し、0.06 M MO2<sup>-</sup>溶液を得た。 \$ 部の亜硝酸試棄を、1 部の300 mg/mlへパリン溶液に加えた。 調製物を、金温になるまで放置し、1 M  $B_2$  SO4 で確定し p B 1 . 5 にし、3 O $^{*}$  C  $^{*}$  C  $^{*}$  C  $^{*}$  D  $^{*}$  D  $^{*}$  C  $^{*}$  と  $^{*}$  N  $^{*}$  C  $^{*}$  D  $^{*}$  C  $^{*}$  N  $^$ 

得られた脱重合化へイリンを、15%Y/V酢酸が充収された2. 5 x 97 ca パイオゲルP2ゲル濾過用カラムにかけた。15%Y/V 酢酸による溶離を続け、固分を収集した。各個分におけるウ ロン酸の濃度は、Bitter. T.ら、<u>Anal Biochem</u> (1982) 4:43 0のカルパゾールアッセイによって決定した。

代表的な溶離特性を図2に示す。 220 a1付近の(Y。/Y。 0 0.67) ピークの溶離圏分は、主として四糖を含む。

主として四篇を含む混合物を含有する固分を凍結乾燥させて保存する。

#### 実施例2

#### 平滑筋増殖に対する効果

テストされる溶液を、10%の胎児ウン血清およびペニシリン /ストレプトマイシンを含むDMEM培地である、「完全培地」 中で鋼製した。

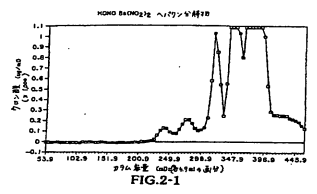
害と同等のレベル、すなわちSNCの増殖を50%程害する。

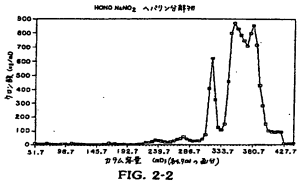
本発明の組成物のもう1つの両製物は、18から100 mg/mlの 波皮でSMC増殖を50%服舎した。 ゥシ平滑筋細数 (SMC) を、Benitz, T.B.ら、 <u>J Cell Physiol</u> (1986) <u>127</u>:1-7によってゥシ肺動脈から単離した。 総代 3-10の SMCを、上記培地中の98ゥェルミクロタイタープレート中に1ウェル当り350から700細胞を入れて、2から(時間付着させた。 完全培地を、 0.12の胎児ウシ血清が供給されたDMENで置き換え、細胞をさらに72時間インキュペートして、細胞増殖を停止した。 低血清増進を、テストサンプルを含む完全増地に置き換えた。

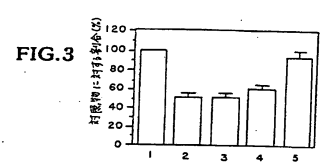
知胞を、Brandley、B. ら、J. Biol Chem (1987) 262: 6431に記載されるように、一定の間隔でサンプルした複製プレートを使用して最高7日間増殖させた。細胞数は、培地を除去し、リン酸級低化生理食塩水で細胞を洗浄し、溶陶級衝液を加えて、75から150 ulの乳酸デヒドロゲナーゼ (LDE) 活性をアッセイすることによって決定した。

このようなアッセイのうちの1つのアッセイの結果を、図3に示す。 神線 \$1 および \$5 は 対照物である。 神線 \$1 は、 GAGを含まない。 神線 \$5 は、 150 mg/mlのコンドロイチン就酸のテスト溶液を示す。 神線 \$4 は、 150 mg/mlの市販へパリンを含む。 神線 \$2 および \$3 は、本発明の超成物を \$0 mg/ml含む。 本発明の組成物が、 増殖阻害する能力は、 市販のヘパリンよりも使れている。

80 ug/mlの温度で、実施例1 において調製されたような本発明の組成物は、対照物と比較してSMCの増殖を90%阻害し、6.8 ug/mlで、150 ug/mlへパリンを使用して得られる増殖阻







国 原 鸽 奎 報 告

		田 原 月	一 金 報 告				
[ A 694							
îrc (	THE CO. ASK 11/10. 11/117 258 5/10. U.S. C. SEPT-125 156/70. 356  OUR 13/0; SID 13/0  OUR 13/0; SID 13/0  SID 13/0; SID 13/0						
A PHOL	-		342, 232, 2	-			
		Manage Date	Property and Second raps of				
1 ' '		— <u></u> -	Chaptener Brages				
U.S.	a.		30/387; 210/660; 436/518	,536			
<b> </b>		Decuted think Spirehol on to the Search that tout Decute	or time Minimum Decompagness offic are instructed to the Factor Betrohes *				
L							
-				Paterior to Charle Inc. 19			
	1						
ž	30 AC	6,401,662, LOMPEAU ET / UST 1983	<b>C.</b>	1-3, 5-7, 10 8,9			
¥	Casu, (1985) "Structure and Biological Activity of Beparin", Advances in Carbohydrate Chemistry and Biochemistry <u>81</u> : 31-134 (See entire document)						
¥	Castellot et al., (1986) Journal of Cell Biology, 11 1-3, 5-10						
^	Bemitz et al., (1986) Journal of Callalar Physiology 1-3, 5-11 127: 1-7 (See entire document)						
X	Scott-Burden, et al., IIPS (MARCH 1988) 2: 1-3 94-96 (See entire document)						
1 1			į				
1 1			İ				
1 1				i			
			j				
. 30000	-	total secument: *	"T bir dayment published som me				
'^' =:		و جمالت بالدو بالدوم وذا الدو ودو مدادي من ميور دا جمالت بالدوم بالدوم وذا	"T fair document published above the or income and and not in configura- (and in unparteend the puniture stranger.	out for country of the			
-60-	- 444 		7. 19004 4 10004 4				
J. 444	"L" decument which me make appears as product decorate as						
chick is still for extensive the sealer man near of interesting the chick in the ch							
"Y" pro-plant and and to the following great with the tare and							
	Note that the briefly state states "5" populated months of the same potent family  17. CONTROLATION						
	14. CONTINUE AT THE STATE OF THE INCOMPANIES SECTION DOES AT MAKING OF THE ENGINEERING SECTION REPORT						
	13 FEBRUARY 1990 02 APR 1990						
	SAAUS EVERETT WHITE						

	- marmooner Approximation tree - p	CT/US89/03559				
PUPTH	R INFORMATION CONTINUES FROM THE SECOND ONSET					
¥	Marcim, et al., Biology of Proteoglygan, Academic Press, 1987, p. 301-343 (see pages 310-313)	5 1-3, 6-11				
•	Castallot, et al. (1982), Journal of Biological Chemi- stry, 257 (19): 11256-11250 (See entire document)	1-3, 5-11				
^	Orlidge, et al. (1986), Microvascular Research, 31: 41-53 (See entire document)	1-3, 5-11				
V.[] 00	ENVATIONS WHERE CENTAIN CLAIMS WERE POUNS UNSEARCHABLE!					
700	athered and any one of the second interpretation of the second of contract and the second Adjusts 13(3) (so too t					
10 am						
l						
ĺ						
ŀ						
1 O++						
	to seek on proper than no descripted international average can be correct out in, associately,					
	_ [					
		i				
3 () Carrie	territors business from one deposition of the real deposition of the leaders and the l					
	MYATIONS WHERE SINTY OF MIVENTION IS LACKING!					
	The second secon					
		1				
10 And	promot additional access force were simple hold by the prealizant, and interrudianal scores repair gavers Outrement admirstives	of sourchase class.				
A. and some still the received professor special large water Street, and to the contract of the second						
(been 6	defer of the interpolational application for which bett more part, specifically charges					
_		į				
*U > > >	wed nedwideni sporen hage word smale door by the beginned. Consequently, they improvidend septem o Meet first management on the externes of an expected by block republics!					
		i				
	archiplecturing could be proceeded without others purchase on apparatus too, the improcedure Saurch owners of the Internation loss.					
	party march part made water extramporate party backs to a section of the section					
O	at SCCAMBEUM to briming is represent beinds plant.					

#### PCT/IE89/05559

	<del></del>	
	MENTS COMPROSISE TO SE SELEVANT PEOPTINGS FROM THE SECOND SMIT	
( -America * 1		· Palausar to Clima by
Y	Pejler, et al. (1988), Journal of Biological Chemistry 263 (11): 5197-5201. (See entire document)	; 1-5, 12, 13 ;
Y	Guo, et al. (1988), Analytical Biochemistry, 168: 54-62 (See entire document)	1,2,5,14,15
^	Austin, et al. (1985), J.Amer.Coll. Cardiol, 6: 369- 375 (See entire document)	1
A	Clowes, at al. (1977), Nature, 263: 623-626 (See entire document)	1,2
^	Benitz, "The Pulmonary Circulation: Normal and Abnormal, "Fighwan, A.P., ed. University of Permaylvania Press (1988) (See entire document)	1-3, 5-11
	·	•
- 1		
-		
ĺ		
	·	
İ		
		:
- !		

#### 第1頁の続き

@Int. Cl. 5			Cl.	5	識別紀号	庁内整理番号	
#	Ğ	01 01 61	Ñ	61/24 33/53 49/00 15/00	V A	8014-4D 8310-2J 8415-4C 8014-4D	

#### 優先権主張 Ø1989年8月31日 9米国(US) 30400,661

⑦発 明 者 ラム,ラン エイチ。

アメリカ合衆国 カリフオルニア 95014 クーパーテイノ,ノー

スプルツク スクエア 20317

②発 明 者 レイン, ロジヤー エー.

アメリカ合衆国 カリフオルニア 94501 アラミダ, パシフィック マリーナ, ナンバー 504, マリーナ ビユー タワーズ

(番地なし)

## This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES

_		
☐ LINES OR MARI	KS ON ORIGINA	AL DOCUMENT

GRAY SCALE DOCUMENTS

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

# THIS PAGE BLANK (USPTO)